19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭59—152327

(1) Int. Cl. 3 A 61 K 31/68

識別記号 ADE 庁内整理番号 7169-4C 砂公開 昭和59年(1984)8月31日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

69安定なビタミン製剤

②特 顧 昭58-25232

②出 願昭58(1983)2月16日

⑫発 明 者 石川真一

徳島市川内町加賀須野463番地

の10

仍発 明 者 佐々木恭子

徳島市佐古8番町1番10-3号

@発 明 者 門脇奉則

鳴門市撫養町木津1119-1

⑩発 明 者 明石進

鳴門市大津町矢倉字西の越2ー

38

の出 願 人 大塚製薬株式会社

東京都千代田区神田司町2丁目

9番地

⑩代 理 人 弁理士 三枝英二 外2名

明 期 衛

発明の名称 安定などタミン製剤 特許的水の颠簸

(i) デキストラン、ヒドロキシエチルスターチ、 ゼラチン及び深元額からなる群から遊ばれた少 くとも 1 棚をピタミンに添加してなることを特 做とする安定なピタミン製剤。

発明の詳細な脱明

木苑明は安定なじタミン製剤に関する。

近年、 際級の分野においての著しい 輪液療法の 海歩に伴い、 安全に中心静脈にカテーテルを 留か する高カロリー輪液法の技術が確立され、 何らか の期由で 治んど経口 摂取が困難又は 不可能なりの にある 取者に対しての栄養管理が容易になりつつ ある。 そしてそのために 人間に 必要 不可欠に なつ ま有する ピタミンは、 それ 自身 不安定なも のが多く、 しかもこれらじ タミンを数額 類配合し た場合にこれら相互間で反応するものもあり、長期に亘つて保存するのが極めて困難であるという 欠点を有している。そのためにピタミン製剤の安 定化は、製剤技術上重要な課題となつている。

本発明者らは、斯かる現状に確みじまミン製剤を安定化すべく鋭意研究を取れた結果、デキストラン、ヒドロキシエチルスターチ、ゼラチン及び避元細からなる群から遊ばれた少くとも「職をじまこンに添加することによつて、極めて効果的にその安定化を計りうることを見い出し、ここに本発明を完成するに至つた。

即ち本発明は、デキストラン、ヒドロキシェチルスターチ、ゼラチン及び選元額からなる群から 避ばれた少くともし額をピタミンに添加してなる ことを特徴とする安定なピタミン製剤に係る。

本苑明のピタミン製剤は、長朔に亙る保存にも 徳めて安定であり、ピタミン製剤としての価値は 高い。

木苑明においてピタミンとしては特に限定がな く従来公知のものを広く使用できる。ピタミンの 具体例を示せば、例えばじタミンイ、 B1、B2、 B_3 、 B_5 、 B_6 、 B_9 、 B_{12} , C、D、E、H 及びK であ るヒト必須ビタミンを挙げることができる。本発 明のじタミン製剤に含有されるべきとれらじタミ ッの魚としては、特に飼限されず広い範囲内から 適宜選択するととができる。例えば上記じト必須 ピタミンの場合には、数ピタミンのヒトに対する 1日当りの必要量が、医薬ジャーナルが17%的 5 号 旅 7 3 3 ~ 7 3 8 頁 (1 9 8 1) 、 ピ タ ミ ン **第56巻第1号第35~45頁(1982)等の** 文献に推奨値として記載されており、斯かる1日 当りの必要量が摂取されるように各種ビタミンを ピタミン観剤中に含有せしめておくのがよい。よ り具体的には、ビタミン1は2000~1000010、 | ビタミッB1 | は1~50m、ビタミッB2 | は2~ 3 0 町、ビタミン B3. は 2 5 ~ 2 0 0 町、ビタミ

ドマヒドロキシェチル化したのち部分加水分解し たものであり、いずれの平均分子母のものでも使 月可能であるが、そのうちでも好ましいものとし ては例えば平均分子最約20万叉は約40万のも のであつて、それぞれヒドロキシエチル薪を 19.43 ~ 21.08 、 22.15 ~ 24.75 % 程度含有して いるものが挙げられる。ゼラチンは、例えば日木 拠局後第10改正D-499頁に配載されている 方法で製造されるものである限り従来公知のもの を広く使用でき、何えは毎階点が1月7.0~9.0 てあるもの、p#4.5~5.0であるもの姿を挙げ ることができるが、容電点がp月 4.5 ~ 5.0 であ るものを使用するのが襲ましい。また避元期とし ては従来公別のものを広く使用でき、具体的には グルコース、乳糖、マルトース、果糖、ガラクト ース、マンノース、キシロース、リポース、アラ ピノース、没芽糖等を例示できる。とれらのうち でグルコース、乳棚及びマルトースが特に好適で 本発明においては、デキストラン、とドロキシエチルスターチ、ゼラチン及び選元糖からなる静から遊ばれた少くとも!職(以下これを安定化剤」という)をピタミンに添加する。デキストランとしては、いずれの平均分子最のものでも使用可能であるが、例えば2万、4万、6万、7万、10万等の2万~10万の平均分子最のものが挙げられる。その中でも好ましいものは、平均分子最約4万のデキストラン-40及び平均分子最約7万のデキストラン-40及び平均分子最約7万のデキストラン-10が挙げられる。ヒドロキシエチルスターチは、デンブンをエチレンオキサイ

ある。

本発明のピタミン製剤に配合すべき安定化剤の はとしては、物に制限がなく広い範囲内から適宜 選択するととができる。安定化剤の配合量が少な 過ぎると、本発明の所期の効果が発揮され難くな る傾向となる。しかし安定化効果はそれ程を でも上記ピタミン製剤の安定化効果はそれ程を になったがよい。本発明では通常ピタミン製剤で に対して、類効を発明では通常ピタミン製剤で に対して、がよい。本発明では通常ピタミン製剤で に含するのがよい。 なは、ので、350 異数 % 額度安定 化剤を配合するのがよい。

本発明のピタミン製剤の形態としては特に限定がなく、例えば凍結乾燥品及び水溶剤のいずれでもよい。本発明では凍結乾燥品の形態が特に好ました。

本発明のじタミン製剤の製造に当つては、従来 公知の方法をいずれも採用でき、例えば上記じタ

特開昭59-152327(3)

ミッと安定化剤とを水化溶解することにより水溶 剤が製造され、またとの水溶剤を常洗に従い疎結 乾燥することによつて陳結乾燥品が製造される。

また本発明のピタミン製剤の使用に際しては、例えば水溶剤の場合にはそのままで、また凍結乾燥品の場合には水を加えて水溶剤の形態に復元して使用することができる。

次に木発明の方法をさらに具体的に脱明するため、以下に実施例及び試験例を示す。 尚実施例中のピタミン及び安定化剤の気は、水溶液に対する
ロ1%である。

实施例 I

水酸化ナトリウムで ρ H 5.7 \sim 6.0 に調製した、 塩酸チアミン(ピタミン B_1) 0.12 %、 リン酸リポフラピンナトリウム(ピタミン B_2) 0.144 %、 塩酸ピリドキシン(ピタミン B_6) 0.16 %、 ニコチン酸アミド(ピタミン B_3) 1.6 %、 シアノコバラミン(ピタミン B_{12}) 0.0002 、 薬酸(ピタ

奖旗例 5

安定化剤としてデキストラン-70 8%を加える他は、炎施例1と同様に処理してじタミン製剤~5を得る。

奖施例 6

安定化剤としてデキストラッ-70 12%を 加える他は、突旋例1と同様に処理してじタミッ 観剤-6を得る。

表施例 7

安定化剤としてマルトース6名を加える他は、 実施例1と同様に処理してピタミン製剤-7を得る。

奖施例 8

安定化剤としてマルトース8%を加える他は、 災施例1と同様に処理してピタミン製剤-8を得る。

夾飾例 9

安定化剂としてマルトース12%を加える他は、

ミッ Bs) 0.016、パンテノール(ビタミッ Bs) 0.6 %、アスコルピッ酸(ピタミッ C) 4 %、ピオチッ(ピタミッ H) 0.0024 %及びデキストラッ-4 0 6 %を含む水溶液を適当な(例えば I 0 ml)パイアル抵に充填し、凍結乾燥後窒素ガス散換し對金して、ピタミッ製剤 - 1 を得る。

实施例 2

安定化剤としてデキストラン~40 8%を加 える他は、実施例 1 と間様に処理してじタミン製 剤-2 を得る。

安施例 3

安定化剤としてデキストラッ-40 12%を 加える他は、実施例1と同様に処理してじタミッ 製剤-3を得る。

実施例 4

安定化剤としてデキストラッ-70 6%を加 える他は、実施例1と同様に処理してじタミッ製 剤-4を得る。

実施例1と同様に処理してじタミン製剤-9を得る。

実施例 1 0

安定化剤としてヒドロキシエチルスターチ 6 % を加える他は、突施例 1 と同様に処理してじまミン製剤 - 1 0 を得る。

实 施 例 l l

安定化剤としてヒドロキシェチルスターチ8% を加える他は、実施例!と同様に処理してピタミン製剤- | 1を得る。

实施例 1 2

安定化剤としてヒトロキシエチルスターチ 1 2 %を加える他は、実施例 1 と同様に処理してじタミン製剤 - 1 2 を得る。

突施例 1 3

安定化剤としてゼラチン2%を加える他は、実施例1と同様に処理してビタミン製剤を得る。 実施例14 安定化剤としてゼラチン4%を加える他は、実 版例1と同様に処理してビタミン製剤を得る。 実施例15

安定化剤としてクルコース 6 %を加える他は、 実験例 1 と同様に処理してじタミン製剤 - 1 5 を 付る。

奖版例 16

安定化剤としてグルコース8%を加える他は、 災職例1と同様にして世タミン製剤-16を得る。 災職例17

安定化剤として乳糖6%を加える他は、実施例1と間様に処理してビタニン製剤-18を得る。 実施例19

安定化剤として乳糖 8 %を加える他は、実施例1 と同様に処理してビタミン製剤 - 1 9 を得る。

てビタミン製剤-23を得る。

奖施例24

じタミン D_1 0.3%、ビタミン B_2 ナトリウム 0.36%、ビタミン B_6 0.4%、ビタミン D_3 4 %、ビタミン D_3 4 %、ビタミン D_4 2 0.0005%、ビタミン D_5 0.04%及びテキストラン-4 0 1.5%を含む水溶液を適当なバイアル版に充填し、実施例 1 と同様に射栓してビタミン観剤 - 2 4 を得る。

实施例25

ピタミン B1 0.15 %、 ピタミン B2 0.18 %、 ピタミン B6 0.2 %、ピタミン B3 2 %、 ピタミン B12 0.00025 %、 ピタミン C 5 % 及び デキストラン-40 6 % を含み、 水酸化ナトリウム KC T P H 5.8 とした 水溶液を 適当 なパイア L 版 KC 光城 し、 凍結 乾燥 旋 奨 脈 例 1 と同様 K 封 栓 して ピタミン 製 M - 2 5 を 得る。

奖施例26

ピタミンB1 0.15 %、ピタミンB2 0.18 %、ピ

奥施姆20

安定化剤として乳糖 | 2 %を加える他は、実施例 | と同様に処理してピタミン製剤 - 2 0 を得る。実施例 2 1

じタミン B1 0.6 %及びデキストラン-4 0 0.18 %を含む水溶液を滴当なパイアル瓶に光線し、凍結乾燥装実施例 1 と同様に對栓してじタミン製剂 - 2 ! を得る。

実施例22

じ タ ミ ン B₁ 0.6 %、じ タ ミ ン B₂ 0.72 % 及び デ キ ス ト ラ シ-4 0 0.4 % を 含 む 水 裕 被 を 遊 当 な バ イ ア ル 紙 に 充 頓 し、 观 結 乾 嫩 後 夹 施 例 1 と 同 様 に 對 絵 し て じ タ ミ ン 製 剤 - 2 2 を 得 る 。

夹施例23

じタミッ B1 0.3 %、じタミッ B2 0.36 %、じ タミッ B6 0.4 %、じタミッ B3 4 % 及びデキスト ラッ-4 0 1.5 %を含む水溶液を適当なバイアル 版に充壌し、疎結乾燥後実施例 1 と同様に封桧し

タミッ B 6 0.2 %、ビタミッ B 3 2 %、ビタミッ B 12 0.00025 %ビタミッ B 5 0.75 %、ビタミッ C 5 %、デキストラッ-4 0 6 %を含み、水酸化ナトリウムにて p B 5.8 とした水溶液を適当なパイアル瓶に充壌し、 碗結乾燥袋実施例 1 と同様に對 栓してビタミッ製剤 - 2 6 を得る。

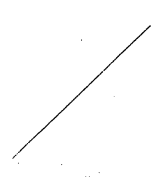
爽施例27

ピタミッ B_1 0.15%、ピタミッ B_2 0.18%、ピタミッ B_3 0.2%、ピタミッ B_3 2%、ピタミッ B_1 2 0.00025%、ピタミッ B_2 0.003%、ピタミッ B_3 0.75%、ピタミッ B_3 0.11 %及びデキストラッ-40 6%を含み、水酸化ナトリウムにて P_1 5.8 として水溶液を溜当なパイアル抵に充填し、凍結乾燥後夾施例1と同様に封栓してピタミッ製剂-27を得る。

上紀で得られるピタミン製剤につき、日本選学

特開昭59-152327(5)

会報衛生財験法・注解第195~229頁 (1980年)に記載されている方法に従つて、 安定化試験を行なつた。結果を下記第1表に示す。 第1表における数値は、ピタミン製剤中の各ピタ ミンの残存率(%)である。第1要より、安定化剤 の添加により安定効果が発揮されていることが明 ちかである。



		2.03	9週間袋	95.8	93.4	98.3	89.7	90.3	98.5	95.4
	4	5 (6週間後	96.5	97.2	98.6	94.5	92.7	97.8	98.3
	<u> </u>	2,03	9 通問 袋	98.5	108.5	100.7	98.4	99.8 103.7	99.3	99.3
		2 (6週間 校	103.8	97.8 102.7	98.4 101.8 100.7	99.9 102.3		98.9 101.9	98.7
	7	2.05	9 適間 後	97.0 103.7 101.4 103.8	97.8	98.4	99.9	94.9		97.8 100.3 103.4 100.0
嵌		5 (6週間後	103.7	97.5 101.2	98.2 100.8	95.4 100.4	94.3	85.0 100.2 101.0 100.1	103.4
無		ပ္	0 選回		i i	98.2	95.4	7.06	101.0	100.3
	_	5 0 °C	6 遊問	18.5 102.1	98.0	102.1	98.1	91.2	100.2	
	華松岩	2 0 2	9週間 後	18.5	73.8	28.3 102.1	29.6	0.0	85.0	22.5
	安紀化為無於哲	2 0	90000000000000000000000000000000000000	30.0	89.1	44.7	49.8	0.0	97.2	32.5
	ピタミン製剤	保存温度及び期間	配合 はなまな	塩酸チアミン (ピタミンB ₁)	リン酸リボフラ ピンナトリクム (ピタミンB2)	紅酸ピリドキシン (ピタミン ^B 6)	素 酸 (ピタミン ⁸ 9)	シアノコバラミン (ピタミンB ₁₂)	アスコルピッ酸 (ピタミック)	ピオチン (ピタミンガ)

		j.	9 强数	103.5	% 8.	93.1	93.7	92.3	98.2	8.	
	6	5 0	6 題後	103.6	7.79	98.2	92.3	97.5	103.7	95.9	
		٥.	9週	103.8	88.1	95.4	93.4	74.8	97.9	7.26	
	80	5 0	6週 開發	102.3	93.1	95.1	91.7	83.6	98.0	93.4	
		Ö	9 題後	5.86	83.5	95.3	94.3	78.3	98.5	95.8	
ļ	1	5 0 %	6 題後	103.1	87.2	8.96	96.4	81.0	7.86	97.2	
		ç	0個	5.701	7.101	102.3	99.0	<u>1</u> 2.	8.66	99.0	
	9	5 0 5	9間 選後	103.1	102.6	99.5	98.2	100.3	101.8	102.7	
		ပ္	9 過	5.4	103.2	2.66	6.19	95.4	102.1	93.2	
	ν.	5 0 %	の間後後	8.76	99.8	7.86	95.6	5.76	103.2	8.701	
	にないい歌館	I /	ር የ የ የ የ	近限チアミン (ピタミンB1)	リン酸リボフラビ ンチドリウム (ピタミンB2)	塩酸ピッドキシッ (ピタミッ ^B 6)	葉 聲 葉 (ピタミッ ^B 9)	シアノコバラミン (ピタミン ^B 12)	アスコルピッピ 関々されにより (とタミッ C)	ピオチン (ピタミンガ)	

変数からなり	-	_	4 1		- 2	10	-	6
保存温度及び類層	5 0 °C	٥	5 0 %	ပ္	5 0 %	٥	2 0	50.0
配合じまミン	90000000000000000000000000000000000000	9週	る間題後	海袋	る間の後	の題 通教	9間温後	の 関 窓
塩酸チアニン(ピタミンB1)	98.5	99.3	95.2	87.3	8.16	93.2	96.7	988.6
リン酸リポフラピッナトリウム (ピタミンBa)	102.5	104.8	103.8	102.1	98.5	100.8	82.3	78.5
塩酸ピリドキシン (ピタミンB6)	1.001	97.5	9.96	98.5	95.3	92.7	97.5	92.3
業 徴(ピタミンB9)	106.5	98.2	9.46	90.3	92.5	90.0	98.2	94.6
シアノコバラミッ (ピタミッBia)	92.6	90.8	1.06	87.5	93.2	86.2	98.4	102.5
アスコルピン酸 (ピタミン ^C)	107.2	102.3	96.4	93.2	92.9	94.1	93.4	87.5
ピオチン (ピタミン州)	92.5	6.3	6.86	92.5	94.6	103.4	99.0	98.5